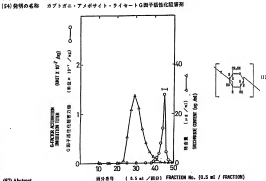
世界知的所有権機関 国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 ⁴ G01N 33/579	A1	(11) 国際公開番号 WO 90/02951 (43) 国際公開日 1990年3月22日(22.03.90)				
(21) 開節出顕音号 FOTZ/TP6 (22) 開節出顕 日 1989年9月1日 (01 (30) 仮元権 データ (報頭のは、1988年9月1日 (01 08 88) (77) 出版人 (22 回答 1988年9月1日 (01 08 88) (77) 出版人 (22 回答 1988年9月1日 (01 08 88) (77) 出版人 (22 回答 1988年9月1日 (01 08 88) (77) 日 (22 回答 1988年 19	(JP/JP	7 189 東京都東大和市立町 3 - 1 2 Tokyo, (JP) 柴田村康 (SHIBATA, Yuko) 〒164 東京韓中野区中町 5 - 3 - 9 (74) 代理人	(JP/JP)) Tokyo, (JP) は、Heikichi et ai.) 1.8号 日本自転車会権) 1.18号, DE (改州福幹) , JT (欧州福幹), JP, KR,			

(54) Title: LIMULUS AMOEBOCYTE LYSATE G-FACTOR ACTIVATION



This invention relates to a limulus amoebocyte lysate G-factor activation inhibitor which contains as an active ingredient a polyglycoside having at least one poly $\{1-3\}$ -D-glucoside structure comprising 2 to 370 consecutive $\{1-3\}$ -D-glucoside units represented by formula $\{1\}$. This inhibitor is effective in inhibiting the activation of a G-factor which may be present in limulus annecedoyet plysate to be used in the Limulus test.

(57) Abstract

(57) 要約

本発明は、式



で示される($1 \rightarrow 3$) $-\beta$ - D - グルコシド構造単位が連続して $2 \sim 3$ 7 0 個結合したポリー($1 \rightarrow 3$) $-\beta$ - D - グルコシド構造部分を少なくとも 1 つ合有するポリグリコシドを有効成分とするカブトガニ・アメポサイト・ライセート G B 子活性化阻害剤に関し、酸阻害剤はリムルステストに使用されるカブトガニ・アメポサイト・ライセート中に存在し 5 る G B 子の活性化を阻害するのに有用である。

情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出版のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストリア AU オーストラリア BB バルバードス BE ベルギー ES スペイン FI フィンランド FR フランス GA ガボン MG マダガスカル MLマリー MR モーリタニア MR モーリアム MWマラウイ NL オランダ NO ノルウェー BF ブルキナ・ファソ BG ブルガリア GB イギリス HU ハンガリー IT イタリー JP 日本 KP 朝鮮民主主義人民共和国 KR 大韓民国 BJ ベナン BR ブラジル RO ルーマニア SD スーゲン SD スーチン SR スウェーデン SN セネガル SU ソビエト連邦 TD チャード CA カナダ CF 中央アフリカ共和国 CG コンゴー CH スイス LI リヒテンシュタイン LK スリランカ TG トーゴ US 米国 CM カメルーン DE 西ドイツ LU ルクセンブルグ MC モナコ DK デンマーク

眲

カブトガニ・アメボサイト・ライセートG因子活性化阻害剤 技術分野

本発明は或る種の酵素前駆体の活性化を阻害する薬剤に関し、さらに 詳しくは、カブトガニ・アメボサイト・ライセートの凝固系に関与する 因子のうち、 (1→3) -β-D-グルカンとの反応により凝固が開始 する系の (1→3) $-\beta$ - D - グルカン感受性因子すなわち G因子の活 性化を阻害する物質、すなわちG因子活性化阻害剤に関する。

背景技術

10

カプトガニ・アメボサイト・ライセート (Horseshoe crab Ameboc yte Lysate-以下、LALと略記することがある)が、1964年L evinとBangによりグラム陰性細菌の毒素 (エンドトキシン) で直ちに凝 間 (ゲル化) するという現象が発見されて [J.Levin and F.B.B ang(1964)Bull. Johns Hopkins Hosp., 115, 265-2 74]以来、LALはエンドトキシン(細菌内毒素)の特異的検出測定法、 15 いわゆる「リムルステスト」(Limulus Test)試薬として広く利用さ れている。カブトガニの現存種は3属4種でLimulus polyphemus、T achypleus tridentatus、T.gigas及びCarcinoscorpius rotundicaud aが知られており、中でも北米産のL. polyphemus、日本、中国産のT. tridentatusのアメボサイトライセートを用いる「リムルステスト」試薬 20 の商品化が行なわれている。 [例えば、Progress in Clinical and Biological Research; volume 93, Endotoxins and their Detection with the Limulus Amebocyte Lysate Test. St anly W. Watson, Jack Levin and Thomas J. Novitsky, Ed itors: Published in 1982 by Alan R. Liss, Inc. page 7-24, Title: The Limulus Test and Bacterial Endo toxins: Some Perspectives by J. Levin参照]。

LALは当初エンドトキシンのみに特異的に反応すると考えられてい 5 たが、最近の研究で、LALはエンドトキシンと同様に(1→3)-β-D -グルカンとも反応することが判明した。LALの経問系は、哺乳動物 の血液凝固系と同様に、複数の凝固因子の段階的反応による系からなり、 エンドトキシンにより反応開始する系(C因子活性化系)の他に、(1 →3) - β - D - グルカンによって反応開始する系(G因子活性化系) も存在することが確認されている [T.Morita et al. (1981) F 10 EBS LETTERS、129、318-321及びS.I wanaga et al. (1986) J. Protein Chem., 5, 255-268] . 20 ため、リムルステストをできるだけエンドトキシン特異的にするための 研究が行なわれており、例えば、T.Obayashi et al. (1985) C1 15 in. Chim. Acta、149、55-65には、LALの凝固因子の分画-再機成によりG因子を分離除去した試薬を用いたエンドトキシンの測定 法が提案されており、これによるエンドトキシン特異的測定キットが生 化学工業(株)より「エンドスペシー」なる商品名で販売されている。 しかし、上記提案の測定法はエンドトキシンに特異的な検出測定法と 20 しては極めて強い要求があるが、複数の凝固系因子からなるカプトガニ・ アメポサイト・ライセートからG因子を分離除去することは、①エンド トキシンや ($1\rightarrow 3$) - β - D - グルカンの不在下で各因子の分画操作 を行う必要があり、このために用いる器具、装置、薬剤に対するエンド

トキシンや (1 \rightarrow 3) - β - D - グルカンの完全除去を事前に行う煩雑

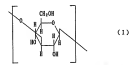
10

な操作が伴うこと、②分画操作に伴いアメポサイトライセートの希釈化が起り、必要に応じ渡縮操作を要すること、③操作が加わる毎に各因子の活性低下や画分の損失が伴うこと、④G因子と共にコアギユローゲン(機固タンパク前駆体)が分離除去されるため、他の因子の再構成により得られる測定法は、「リムルステスト」のうちゲル化現象を利用するゲル化法、比濁法、比濁時間分析法等には適用できず、合成基質法にのみ適用できるという使用制限が伴う等の欠点を有する。

本発明者らは、LAL展園機構のうち、($1 \rightarrow 3$) $-\beta - D - \ell \nu \nu$ ンの関与により凝固(ゲル化)反応が開始する系(G因子活性化系)について詳細に研究を行なっている過程で、これまでG因子の活性化にのみ関与すると考えられた($1 \rightarrow 3$) $-\beta - D - \ell \nu \nu$ が特定の個数だけ連続して結合している構造部分を含有するものは、全く意外にも、G因子の活性化とは全く逆の阻奪作用を示すことを見い出し本発明を完成するに至った。

15 発明の開示

かくして、本発明によれば、下記式

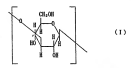


20

る。

本発明によればまた、上記ポリグリコシドの有効量を、カプトガニ・ アメポサイト・ライセート(LAL)に添加することからなる、LAL 中に存在するG因子の活性化を阻害する方法が提供される。

5 以下、本発明についてさらに詳細に説明する。 本発明の阻害剤において有効成分として使用されるポリグリコシドは、下記式



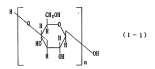
10

15

20

で示される($1 \rightarrow 3$) $-\beta - D -$ グルコシド構造単位が連続して $2 \sim 3$ 7 0 個、好ましくは $3 \sim 3$ 1 0 個、より好ましくは $4 \sim 1$ 8 0 個結合したポリー ($1 \rightarrow 3$) $-\beta - D -$ グルコシド構造部分 [以下、便宜上これを「ポリ ($1 \rightarrow 3$) グルコシド構造部分」という]を1分子中に少なくとも1つ合有するポリグリコシドである。

かくして、本発明で使用されるポリグリコシドは、ポリ (1→3) グルコシド構造部分を1分子中に少なくとも1つ合有するものである限り、酸ポリグリコシド分子の他の部分の構造は、特に制限はなく広い範囲から選ぶことができる。ただし、他の構造部分はエンドトキシン及びC因子活性化系と実質的に相互作用しないものであることが重要である。例えば、本発明で使用されるポリグリコシドは、実質的に1つのポリ (1→3) グルコシド構造部分のみからなるもの、例えば下記式

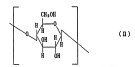


5 式中、

nは2~370、好ましくは3~310、より好ましくは4~18 0の整数である、

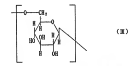
で示されるポリー $(1 \rightarrow 3)$ $-\beta$ -D - D

10



で示される(1→4) - β - D - グルコシド構造単位の l つもしくはそ

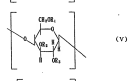
15 れ以上及び/又は下記式



20 で示される (1→6) - β - D - ダルコシド構造単位の1つもしくはそれ以上及び/又は下記式

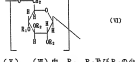
PCT/JP89/00903

5



10

20



式(N)、(V)、(N)中、R1、R2及びR2の少くとも1つは メチル基、ヒドロキシメチル基、カルボキシメチル基、アセチル基、 硫酸基、リン酸基等化学的に導入し得る官能基およびそれらの金属 塩、アンモニウム塩及び有機アミン塩から選ばれる残差を表わし、 そして残りは水素原子を表わす、

で示される修飾された β – D – グルコシド構造単位の1 つもしくはそれ以上から構成される糖鎖が結合した [この糖錬は前記ポリ($1 \rightarrow 3$) グルコシド構造部分に分岐額として結合していてもよい] 構造のものであつてもよい。

さらにまた、本発明で使用するポリグリコシドは、2つ又はそれ以上 の前記ポリ ($1 \rightarrow 3$) グルコシド構造部分が、他の糖鎖構造部分を狭ん で下記式 A₁-B₁-A₂-B₂-·····

式中、

 A_1 、 A_2 、・・・・はそれぞれ前記式(I)で示される($I \rightarrow 3$) $-\beta - D - \emptyset$ ルコシド構造単位が連続して $2 \sim 3$ 7 0 個、好ましくは $3 \sim 3$ 1 0 個、より好ましくは $4 \sim 1$ 8 0 個結合したポリー($I \rightarrow 3$) $-\beta - D - \emptyset$ ルコシド構造部分を表わし、 A_1 、 A_2 、・・・・・の各構造部分を構成する式(I)の単位の数は互に異なっていてもよく、そして B_1 、 B_2 、・・・・は各々同一もしくは相異なる他の糖鋼構造部分を表わす、

10 で示されるように連結した構造のものであつてもよい。ここで、 B_1 、 B_2 、・・・・によつて表わされる他の糖鎖構造部分としては、例えば前配式(Π)、(Π)、(N)、(V) 又は(V1) で示される構造単位の1個又は2個以上のブロックからなる構造部分が挙げられる。

さらにまた、本発明で使用するポリグリコシドは、前記ポリ($1 \rightarrow 3$) グルコシド構造部分が、上記 B_1 、 B_2 、・・・・によつて表わされる 如き他の糖鎖構造を狭んで前記式(1)で示される($1 \rightarrow 3$) $-\beta - D$ - グルコシド構造単位が連続して37 1 個以上結合した長鎖のポリー($1 \rightarrow 3$) $-\beta - D$ - グルコシド構造部分が連結した構造のものであつても よい。

20 従つて、本発明で使用されるポリグリコシドは前配ポリ(1→3)グルコシド構造部分を1分子中に少なくとも1つ含有するものである限り、その分子量は特に制約されるものではないが、水に対する溶解度が低下したり、粘度が増大することにより取扱が困難となり、エンドトキシン測定キット調製時の一定品質を得る点等から不利を生ずることがあるの

で、一般には分子量が500,000以下、好ましくは500~240, 000、さらに好ましくは650~80,000の範囲内のものが好都 合である。

5

10

15

20

上記の如く他の成分が混在するポリグリコシドを阻害剤として使用する場合、本発明によるポリグリコシドの阻害剤中における含有量には特に制限はないが、その含有量があまりにも少ないと、G因子の活性化の阻害に多量の酸ポリグリコシドを使用することが必要となり不経済であるので、一般には、少なくとも5重量%、好ましくは10重量%以上、さらに好ましくは20重量%以上を占めることが顧ましい。

なお、本明細書においてポリグリコシドの分子量は、分子量既知の標準物質を用い下記の条件でゲルパーミエイションクロマトグラフィーを 行ない標準曲線を作成し、次に供試試料について同じ条件でクロマトグ ラフィーを行ない、その結果を標準曲線と対比することにより求めた値 である。

カラム:TSKgel G-PWXLシリーズ(東ソ-株式会社)7.8×300mm数種数本 移動相:0.3MNaOH

5 流 速:0.5m1/min

試料溶液濃度: 0.1-5mg/ml

試料溶液注入量: 0.1m1

カラム温度:室温

検出法:示差屈折計(LKB社)による測定又はフエノール硫酸法による

10 糖定量

標準物質: TSK 標準ポリエチレンオキシド(東ソー株式会社)およびポリ エチレングリコール (半井化学薬品株式会社) の重量平均分 子量が1.000から860.00の10種を使用。

本発明においてG因予活性化阻害剤として用いられる上記の如き特性 15 をもつポリグリコシドは、天然に由来するものであってもよく、或いは 合成されたもの又は前記式(I)で示される($1 \rightarrow 3$) $-\beta - D - \emptyset$ ル コシド構造単位を 3 個以上含有するポリ($1 \rightarrow 3$) $-\beta - D - \emptyset$ ルコンドの一部を化学的に修飾したものであつてもよい。通常は天然に由来するものの方が入手容易である。そのようなポリグリコシドの具体例とし 20 ては以下に記載するものが挙げられる。

(1) 前記式 (I) で示される ($1 \rightarrow 3$) $-\beta - D -$ グルコシド構造単位のみから実質的になる実質的に直鎖状のポリグルコシド: 例えば、アルカリゲネス属 (Alcaligenes) パクテリア由来の ($1 \rightarrow 3$) $-\beta - D -$ グルカン: 鞭毛薬 (Euglena) 由来のパラミロン: 高等植物の繊維組織

- 3) -β-結合からなるD-グルコース重合体;ラミナリデキストリン
- 5 (重合度10~20のもの)、ラミナリオリゴ類(重合度10以下のもの)、
 等。
 - (2) 前記式(I)で示されるポリー(1→3) β-D-グルコシド 構造単位と前記式(Ⅲ)で示される(1→6) - β-D-グルコシド構 造単位の両者を含有するポリグリコシド: 例えば、
- a) (1→3) β 結合からなる主鎖に1~数個の(1→6) β 結合が連鎖したグルコース又はグルコース重合体が組込まれたもの、例えば、Eisenia (アラメ属) 褐藻類由来のラミナラン類。

15

20

- b) 上記a) の (1→3) β 結合で連鎖したグルコース又はグルコース重合体にさらに (1→3) β 結合の糖鎖が (1→6) β 結合で分岐し、また特に糖鎖の一部に他の糖部分を含みうるもの、例えば、
 Laminaria (コンプ属) 褐葉類由来のラミナラン類、Ochromonas、Phaeodactylum、Skeletonema、Biddulphia、Coscinodiscus、Chaetoceros等の珪薬由来のクリソラミナラン類、Poria (ブクリョウ菌) 由来のパキマン等。
- c) さらに多くの分岐をもち、樹状構造を有するもの、例えば <u>Phytop</u> hthoraの細胞壁由来のグルカン、等。
 - d) $(1 \rightarrow 3)$ β 結合よりなる直鎖状グルカンに $(1 \rightarrow 6)$ β 結合でグルコースが連結しているもの、例えばグルコース単位 3 残基当り 1 残基の割合で分岐のある Scierotinia由来のスクレロタン、Schiz

15

20

ophyllum (スエヒロタケ) のシゾフイラン、<u>Sclerotium</u>、<u>Corticium</u>、 Stromatinia等に由来するスクレログルカン類等。

また、 $(1 \rightarrow 3) - \beta$ - 結合よりなる直鎖状グルカンのグルコース単位 5 残基当り 2 残基の割合で $(1 \rightarrow 6) - \beta$ - 結合でグルコースが結合しているもの、例えば、Lentinus (シイタケ) のレンチナン、等。

- e) $(1 \rightarrow 6)$ $-\beta$ -結合よりなる直鎖状グルカンのグルコースのC 3位から $(1 \rightarrow 3)$ $-\beta$ -結合でグルコース鎖が複数分岐しているもの、例えば、S accharomyces (パン酵母) の細胞壁由来の β \emptyset ルカン、等。
- 例えば、 Saccharomyces (ハン解母) の細胞盤田末の β クルカン、等。
 (3) 前記式 (I) で示される ($1 \rightarrow 3$) β D グルコシド構造単位と前記式 (II) で示される ($1 \rightarrow 4$) β D グルコシド構造単位の両者を含有するポリグリコシド: 例えば、 Cetraria、 Usnea、 Evernia 等に由来するリヒエナン類、オオムギ胚乳中に含まれる β グルカン等の ($1 \rightarrow 4$) β オリゴグルコシドが ($1 \rightarrow 3$) β 結合により連結した糖鎖構造からなるもので、所々に ($1 \rightarrow 3$) β オリゴグルコシド構造を含むもの。

以上に述べたポリグリコシドの或る種のものは市販品として入手することができ、それらはそのまま本発明の阻害剤として利用することができるが、必要に応じて、糖類を部分的に分解し及び/又は分別処理に付して、前記式(I)で示される($1 \rightarrow 3$) – β – D

かかる糖鎖の部分的分解及び分別処理はそれ自体既知の方法で行なう ことができる。例えば、精鎖の部分分解は酸またはアルカリ、β-グル カナーゼを用いる加水分解、加酢分解、音波処理等により行うことがで きる。また分子量分画は、アルコール、アセトン、エーテル等の有機溶 媒や塩類を用いる分別沈嚢法、分子節剤や分子節膜を用いる分画により 行うことができる。

WO 90/02951

15

また、上記(1)~(3)に例示した如きポリグリコシドは、糖鎖の一部を、

メチル基のようなアルキル基、ヒドロキシメチル基のようなヒドロキシアルキル基、カルボキシメチル基の如きカルボキシアルキル基、アセチル基、硫酸基、リン酸基などの酸基、その他の官能基によつて化学的に修飾されていてもよい。それらはそれ自体既知の方法でかかる官能基を導入することによつて調製することができる【例えば、(1)安藤、寺山、

四沢、山川編、生化学研究法 I、284~303(1967)、朝倉書

西沢、山川編、生化学研究法I、284~303(1967)、朝倉書店、(2)Whistler, R. L. ed.; Methods in Carbohydrate Chemistry Ⅲ、193~267,271~331(1964), Academic Press等参照]。特に、G因子活性化作用をもつ分子量が約60,000以上の(1→3)-β-D-グルカンは部分的な化学的修飾によつて、そのポリー(1→

3) $-\beta$ - D -

しかして、本発明において好適に使用しうるポリグリコシドの具体例 を示せば次のとおりである。

- 20 ・分子量342~1,638のラミナリオリゴ糖、
 - ・分子量1,800~3,258のラミナリデキストリン、
 - ・平均分子量2,000~60,000の(1→3)-β-D-グルカン、
 - ・平均分子量3,000~23,000のラミナラン、
 - ・平均分子量3,000~20,000のスクレロタン、

- ・平均分子量500,000以下のシゾフイラン、
- ・平均分子量1.100.00以下のレンチナン、
- ・平均分子量12,000以下のパン酵母グルカン水可溶物、
- ・平均分子量33,000以下のリヒエナン、
- 5 ・平均分子量 2 0 0 . 0 0 0 以下の大麦β グルカン、
 - ・例えばカードランの部分カルポキシメチル化により得られる平均分子 量40,000~240,000の部分カルポキシメチル化(1→3) - β - D - グルカンおよびその塩(置換度:0.003~1.0)、
 - ・平均分子量23,000以下の部分カルボキシメチル化ラミナランお
- 10 よびその塩(置換度:1.0以下)、
 - ・平均分子量80,000以下の部分メチル化(1→3) β D グルカン(置換度:0.003~1.0)、
 - ・平均分子量23,000以下の部分硫酸化ラミナランおよびその塩(置 壊磨:1.0以下)。
- 15 以上に述べた本発明に従うボリグリコシドは、後述する実施例において実証されているように、LAL中に存在するG因子の活性化を強力に 阻害する作用を有しているので、リムルステストにおいてG因子活性化 系による影響を受けずに検体中のエンドトキシンを特異的に検出測定す るために使用することができる。その使用に際して、G因子活性化阻害 20 刺としてのボリグリコシドは、通常、リムルステストに用いられるLA Lに対し、該LAL中のG因子の活性化を完全に阻止するのに必要な量 以上を①検出測定時に添加するか、②LALに事前に添加するか、③L ALの抽出調製時に添加することができる。

ここでLAL中のG因子の活性化を完全に阻止するのに必要な阻害剤

の量は、例えば、次のようにして決定することができる。

氷冷下、一定量のLALに、通常の測定条件下においてLALを充分 に活性化する一定量のG因子活性化物質(エンドトキシンを含有しない もの、またできる限りG因子活性化阻害剤を含まないもの)を加え、こ れに対して阻害剤(エンドトキシンを含有しないもの)を濃度を変えて 加え、通常のLAL使用時と同条件で反応させる。この条件下でLAL の活性化を100%阻害する阻害剤の濃度を求める。

次に、上で求めた機度の阻害剤を上記の一定量のLALに加え、更に G因予活性化物質の量を変化させて加え、どの機度で加えてもLALが 活性化されないことを確認する。

上記の操作で一定量のLAL中のG因子の活性化を完全に阻害するの に必要な阻害剤の量(濃度)を求めることができる。

このようにして求めた各種市販のライセートのG因予活性化を完全に 阻止するのに要するG因予活性化阻害剤の量を示せば次のとおりである。

20

10

表-1

	ライセート(商品名) (G I *(ng/ml LAL)
	プレゲル(生化学工業)	120
	プレゲル-S(生化学工業)	120
5	リムルステストワコー(和光純薬)	100
	リムルスHS-テストワコー(和光純薬)	100
	パイロテル (ケープコツド社)	120
	パイロセート (ヘマケム社)	230
	パイロテスト (デイフコ社)	230
10	バイロジエント(ウイツテーカー バイオプロダクツ社)	50
	パイロデイツク(生化学工業)	230
	トキシカラー(生化学工業)	450
	キューシーエル - 1000(ウイツテーカー バイオプログ	- クツ社)50
15	コーテスト® エンドトキシン (カビービトラム社)	230

(注)*G因子活性化阻害剤:調製例4-1で得たカードランギ酸分解物のGPC分画画分4(表2中、試料No.14)。

上記表 - 1 に示す阻害剤の必要量から明らかなように、LALからなるリムルステスト試薬には、本発明によるポリグリコシドをLAL 1 m2 当り少なくとも50 ng、好ましくは100 ng以上、さらに好ましくは100~230~500 ngの範囲内で添加するのが適当である。

以下、本発明のG因子活性化阻害物質の調製法、作用機作、該阻害物

質を用いたリムルステスト試薬、キット等についてさらに詳細に説明する。

図面の簡単な説明

5

10

15

20

第1図は市販カードランの分子篩(GPC)分画パターンであり、

第2図は第1図中No.44~46画分の再クロマト分画バターンである。

[本発明のG因子活性化阻害物質の調製法]

本発明のG因子活性化阻害物質は、例えば、以下の調製例に示す方法 により調製できる。また、市販品の($1 \rightarrow 3$) $-\beta - D - \ell \nu$ カンのう ち、本発明の範囲にあるものは、そのまま使用することが出来る。

調製例1:市販カードランからの分子篩クロマト分画による調製

カードラン (和光純薬工業、試薬、Lot No.PEQ 9080、Mn > 136,000、Mw/Mn>2.76) 試料No.101の1gを0.3 M NaOHに5mg/mlの濃度に溶解して、100μlづつ、室温下、以下の条件下でゲルバーミエイションクロマトグラフィー (以下GPC)を行なった。 {カラム:TSKgelG6000PWxlとG5000PWxl(ともに7.8×300mm)とを直列に連結、移動相:0.3 MNaOH、流速:0.5ml/min}。溶出してきた低分子画分(No.44~46)を採取し、再クロマトグラフィーにかけ、数平均分子量が3,050、多分散度が1.29の試料0.015mgを得た(試料No.1)。上記GPC分

本試料No.1を β -1,3-グルカナーゼ(ザイモリエイス-100 T、生化学工業製)で消化し、該醛薬消化液をGPC(カラム: TSK

画パターンを抵付の第1図に示す。更に第1図中No.44~46画分を

再クロマトした分画パターンを添付の第2図に示す。

15

gel G4000 PWxL、G3000 PWxL、G2500 PWxL 直列;移動相: 蒸留水、流速: $0.6 \, \mathrm{m} \mathrm{g}/\mathrm{min}$) で分析し、酵素消化液中の糖組成 (グルコース40%、ラミナリビオース30%、ラミナリトリオース20%、ラミナリテトラオース8%、ラミナリペンタオース2%、回収率 94%) が確認出来た。このことから本試料(No.1)の糖構造は(1 \rightarrow 3) $-\beta$ - D - グルコシド構造部分を含有する β - ポリグルコンドであることがわかる。

調製例2:カードランの水に対する溶解度差による分画

市販カードラン(試料No.101)50gを蒸留水に懸濁し、下記の

フローシートに示す操作により分画を行った。

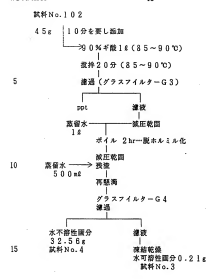
試料No.101(50g)/蒸留水2.50

搅拌、室温下、1時間

遠心分離 (16,000×g、20分) 蒸留水2.5ℓ 上清 (約2.50×2) 沈澱 (洗液) ļ 滅圧濃縮 洗净 限外撤過陰濾過(0.22 µ m) 乾燥 透過液 10ml 水不溶件糖画分 試料No.102 凍結乾燥 0.0076g 48.3g 水可溶画分·試料No.2

20 調製例3:カードラン水不溶性糖画分のギ酸分解による調製

試料No.102の45gをK.Ogawaらの方法[Carbohydr. Res., <u>2</u> <u>9</u>, 397~403(1973)] によりギ酸分解を行った。操作内容を 下記のフローシートに示す。



調製例 4 - 1 : <u>カードランギ酸分解物水可溶性画分の分子篩による再分</u> 画

先に示した調製例3で得た水可溶性画分(試料No.3)0.15gを蒸留水30m&に溶解しGPC (カラム:TSK ge&G3000PW_{xL}×2、G2500PW_{xL}×1、移動相:蒸留水、流速0.5m&/min)により各0.5m&宛分画採取し、再クロマトにより分子量の異なる6種の試料(No.11~16)を得た。

20

調製例 4 - 2 : <u>カードランギ酸分解物水不溶性画分の分子篩による再分</u> 画

調製例3 で得た水不溶性画分(試料No.4)の0.2gを40m2の0.3 MNaOH溶液に溶解し、GPC(カラム:TSK ged G3000PW_{x1}×2、G2500PW_{x1}×1、移動相:0.3 MNaOH溶液、流速0.5 m2/min)を用い上記調製例4-1と同様の操作にて分画、再クロマトを行い溶出液に0.3 MHC2溶液を加えて中和し、分子量の異なる2種の試料(No.17及び18)を得た。

調製例5:カードラン水不溶性画分からの音波処理による試料の調製

試料No.102の1gを約100mgの5mM NaOH溶液に懸濁し、 水冷下音波発生機、ソニケーター™ (大岳製作所、型式5202PZT、 東京)により20KHz、80wで12分間音波処理により低分子化を行っ た。

処理液を5M NaOHを用い、最終0.3M

15 NaOH溶液とし、上配調製例4-2に準じクロマト分画を行い分子量の異なる8種類の試料(No.19~22及び103~106)を得た。 調製例6-1:海薬由来の阻害物質の調製(I)

アラメ (<u>Eisenia bioyclis</u>) 由来の試料は、T.UsuiらAgric. Biol. Chem. 43、603~611 (1979) の方法に従い市販アラメ乾燥薬体(東京、吹田商店)100gを粉砕後、80%エタノールにより低分子可溶画分を抽出除去し、残渣から、2%CaCl2水溶液を用いラミナラン画分を抽出する。次いで該抽出液にエタノール95%を用い終決度75%溶液とし、生じた沈澱を遠沈により集め、エタノール洗涤後、粗タミナラン試料を得る。該粗試料を蒸留水に再溶解し、陰イオ

ン交換体 (DEAE-トヨパール) により夾雑する酸性物質 (アルギン 酸等) 及び色素類を除き、エタノール再沈澱から試料No.25を得た。 調製例6-2: 海葉由来の阻害物質の調製 (II)

マコンプ<u>Laminaria japonica</u>由来の試料はJ.J.Connellら、J.C hem.Soc., 3494 (1950)の方法に従い、市販マコンプ能爆業体(東京、吹田商店)100gを粉砕後、0.09M HCQ溶液にて約3日間静置抽出し、不溶物を遮別し、濾液を更に1日静置し、生ずる少量の沈澱を遠心分離により除去し、上清に3倍容のエタノールを加え、約75%溶液とし、生ずる沈澱を遠沈により集め、アルコール洗浄、乾燥後水溶性ラミナラン画分(試料No.27)を得た。

調製例7-1:真菌由来の阻害物質の調製(Ⅰ)

5

10

15

20

真菌 Sclerotinia libertiana由来の試料スクレロタンは、北原ら、 較大農報 8、100~105(1957)の方法に従ってSclerotin ialibertianaの菌核の脱脂乾燥粉末(30g)を水で充分に抽出して得 た残渣を7%NaOH溶液で抽出し、抽出液に10%CuSO。溶液を加 えて沈嚢させ、これを分別して塩酸酸性メタノールで洗浄して銅を除き、 80%メタノールで洗浄してHCQを除き、メタノール、エーテルで洗 浄乾燥することを3回繰返して精製し、6gの試料No.28を得た。 調製例7~2:真菌由来の阻害物質の調製(II)

真菌<u>Schizophyllum commune</u>:スエヒロタケ由来の試料は、市販シゾフイラン(科研製業:商品名ソニフイラン、医薬品:Lot No.J61040)をK.Tabata6、Carbohydr.Res.,<u>89</u>121~135(1981)の方法に従い前記調製例5の操作に準じ、水溶液中10時間音波処理後、アルカリ条件下分子節分画により分子量の異なる3種類の試

15

20

料 (No29、30、31)を得た。

調製例7-3:真菌由来の阻害物質の調製(Ⅲ)

調製例8:大麦β-グルカン由来の試料の調製

市販大麦β - グルカン (シグマ社、Lot No.56F - 0652)を
10 0.3 M NaOHにより 5 mg/mgの溶液とし、前記調製例 4 - 2 に準じ
アルカリ条件下、分子篩分画により分子量分布の狭いβ - グルカン試料
(No.36)を得た。

また、上記市販の大麦 β -グルカンを5 mg/mgの湊度にて熱水に溶解し、その遠心(3,500 rpm、10 分)上清を前記調製例 4 - 1 に準じて蒸留水を移動相として100 μ B づつ50 回 G P C 分画採取し、更に同条件下にて再分画採取して分子量の異なる2 種の試料(試料No.37、38)を得た。

調製例 9 : 部分<u>カルポキシメチル化(1→3)-β-D-グルカン (置換</u> 度DS=0.63) の調製

調製例2に準じて得たカードラン水不溶物をA. E. Clarke and B. A. Stone:Phytochemistry 1., 175~188 (1962) の方法に従つて、カルボキシメチル化した。即ち、100gのカードラン水不溶物を窒素気流下0℃で12の5M苛性ソーダ水溶液に溶解し、これを撹拌しながら236gのモノクロル酢酸を200m2の水に溶解したものを滴下

して加え、添加後、60~65℃で2時間撹拌する。生ずるゲルを2. 5倍容のエタノール中で強く撹拌し細粉化し濾過する。70%のエタノールで充分洗滌してからエタノール、エーテル、エーテルで洗滌し乾燥する。このものを水72に溶解し、1M酢酸で中和し、活性炭403を加え、室温で1時間撹拌し、濾過する。濾液を液圧機能して12とし、3倍容のエタノールを加えて沈酸とし、エタノール、エーテルで洗滌し、濃硫酸上液圧乾燥し、113.859を得た。

5

15

20

得られたカードラン部分カルボキシメチル化(1→3) −β−D−グルカンは、D. F. Dursoの硝酸ウラニル法Methods in Carbobydrate Che
10 m. m., 127−129 (1980) 参照に従って測定するとエーテル化度(置換度: Degree of Substitution:DS)は0.63であつた。これは糖鎖を形成しているグルコース残甚1個当りの置換し得る水酸基3箇のうちの0.63個が置換されたことを意味するものである。

得られた部分カルボキシメチル化(1→3) - β - D - グルカンの 2 5 m 9 を 5 m 2 の 0 .1 M 酢酸アンモニウム水溶液に溶解し、GPC(カラム:トヨパールHW65 F、5×100cm;移動相:0.1 M 酢酸アンモニウム水溶液;流速:5.8 m 2/m in)により分画採取し、別のカラムを用いたGPC(カラム:TSKgelG6000PWxL+G5000PWxL+G3000PWxLを直列に使用;移動相:0.1 M 酢酸アンモニウム水溶液;流速:0.6 m 2/m in)により再分画採取し、分子量分布の狭い試料No.41 (Mn = 231,000)を得た。

また、部分カルボキシメチル化 (1→3) - β-D-グルカンの0.

3g を蒸留水30m2に溶解し、音波処理 (9kHz、180~130W、1時間、音波発生機として久保田製作所、Insonator Model 201M

15

20

を使用)により低分子化した後、そのうち4.5 mgに0.5 mgの1 M酢酸アンモニウム水溶液を加えて混和後、上記の試料No.41を得るための操作と同様な操作にて、GPC分画採取およびGPC再分画採取を行い、分子量の異なる2種の試料(No.39、40)を得た。

5 調製例10:<u>置換度1.2</u>の部分カルボキシメチル化(1→3) - β - D-ダルカンの調製

調製例11:部分カルボキシメチル化ラミナランの調製

部分カルボキシメチル化ラミナランはLaminaria digitataのラミナラン(シグマ社Lot No.77F-3885)を用い、調製例9の部分カルボキシメチル化法と同様、A. E. Clarke and B. A. Stone: Phytochem. 1,175(1962)に記載の方法に準じ調製し、試料No.42(DS=0.06)の標品を得た。

調製例12:<u>部分メチル化(1→3)-β-D-グルカンの調製</u>

10

15

20

調製例2に準じて得たカードラン水不溶物3.0gをM. Samec, Kollo id-Beihefte 51,369(1940)の方法に従い、水80m2に懸濁し、窒素気流下、飽和苛性ソーダ水溶液1.35m2を加え、完全に溶解させ、4°0で、こゝにジメチル硫酸60gを徐々に加え、約1時間後、アセトン中に反応液を滴下し、生ずる沈澱を集め、アセトンで充分洗滌し、濃硫酸上減圧乾燥し、標記調製品(試料No.43、DS=0.16)の3.13gを得た。

調製例13:部分硫酸化ラミナランの調製

Laminaria digitata デミナランの硫酸エステル化はピリジン中でピリジン-3酸化硫黄複合体(和光純薬工業、Lot No. PPL8823)を用いて次の如く行った。

充分に乾燥したLaminaria digitataのラミナラン(シグマ社、Lot No.77F-3885)0.59を50mlの脱水ビリジンに溶解し、ビリジン-3酸化硫黄複合体19を加え、60℃で1時間反応させ、水100mlを加え、冷却し、苛性ソーダで中和し、あらかじめアルカリ水溶液で充分洗滌してグルカンを除去した透析膜(スペクトロポア1,000カツト)を用いて水に対して透析した後、濃縮し、2倍容のアセトンを加えて糖成分を沈吸せしめ、アセトンで洗滌後、濃硫酸上減圧乾燥し、0.389の標記調製品を得た(試料No.44、DS=0.14)。なお、調製例12~13に示した各標品のメチル蒸及び硫酸基の置換度は、下記文敵①、②の方法に従い測定算出した。

- ① 落合、津田、阪本;有機定量分析法(微量篇)、南山堂(1956);
- Whistler, R. L. ed., Methods in Carbohydrate Chemistry II, p 2 2 9 ~ 2 3 5.2 7 7 ~ 2 8 0 (1 9 6 4), Academic Press

「市販試料)

下記市販試料は物性を確認後、そのまま又はアルカリ可溶化後中和し、 測定に供した。

グルコース:(和光純薬、JIS特級試薬):試料 No.108

- . 5 ラミナリオリゴ糖: (生化学工業、ピユアー試薬):試料 No.5~10
 - ラミナラン Eisenia araborea由来:(半井化学、試薬):試料No.23
 - ル E.araborea由来:(東京化成、試薬):試料No. 24
 - u <u>Laminaria</u> <u>digitata</u>由来:(シグマ社試薬):試料 No. 2 6
 - レンチナン <u>Lentinus</u> <u>edodes(</u>シイタケ)由来:(山之内製薬、医薬Lot

No.CKC7):試料No.32

- リヒエナン <u>Cetraria islandica</u>由来: (シグマ社、試薬):試料No. 34
- ル <u>Usnea barbata</u>由来: (シグマ社、試薬): 試料No.35
 実施例1~44
- 15 上記の各試料の分子量、G因子活性化阻害力価等の測定結果を下記表 - 2 に示す。

10

紅	世科 No. 物質名	調整状	簡鏡構造1)Mn2)	Mn ²⁾	Mw/Mn	G因子活性化 阻害力価 (単位/mg)	
-2	カードランGPC分画画分 カードラン水可容物	調製例1 調製例2	99	3,050 3,270	1.29	1,000,000	
ю 4	カードランギ酸分解物 水溶性画分 水不溶性画分	腦製 图3 開東 图3 第一等。		2,080	1.90 3.19	10,700,000 324,000	
9 2	ナリビオース ナリトリオース ナリテトラオー	市販品(年化本工業)市販品(年化学工業)市販品(年化学工業)市販品(年代学工業)	9999	204		4.670 20,000	
8 G G	ラミナリペンタオースラミナリヘキサオースラミナリヘキサオースラミナリヘブタオース	市販品(生化学工業)市販品(生化学工業)市販品(生化学工業)市販品(生化学工業)		991 1,153		55,000 103,000	
122	カードランギ酸分解物 GPC分画画分1 GPC分画画分2 GPC分画画分3	調製例4-1 調製例4-1 調製例4-1	999	2,370 3,400 4,800	1.20	708,000 13,400,000 20,000,000	
14 15 17 18	GPC分画画分4 GPC分画画分5 GPC分画画分6 GPC分画画分7 GPC分画画分7	調製例4-1 調製例4-1 調製例4-1 調製例4-2 調製例4-2	88888	5,800 6,800 9,800 14,500 27,500	1.22	31,500,000 6,310,000 3,980,000 1,820,000 126,000	

646,000 389,000 4,900	234	6,760	_	7,080,000	39,800	26,300
1.27	1.29	1.49	1.27	1.16	3.98	2.77
20,700 28,300 50,200	28,100	16,800	22,500	5,850	17,700	16,800
999	3	3 3 3 3 3	(2)a)	(2) _b)	$(3)_{9}$	(2)d)
調製例5 調製例5 調製例5	調製例5	市販品(半井化学) 市販品(東京化成)	調製例6-1	市販品(シグマ社)	調製例6-2	調製例7-1
・ン音波処理物 分画画分1 分画画分2 分画画分3	GPC分画画分4 ラミナラン		clis由来	Laminaria digitata由来	Laminaria japonica由来	スクレロタン
19 20 21	22	2 23	22	56	22	88

表-2(統)

·oN 來紅	o.	物質名	調製法	糖鎖構造功	Mn^{2}	Mw/Mn	四十二十二十二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二二
	シイフィラン	*					
	CPC	GPC 中国 国 少 1	調製例7-2	(2)d)	6,750		138,000
	CPC		調製例7-2	(2)d)	23,600		11,700
- c	CPCAD	GPC 中国国 中3	調製例7-2	(2)4)	27,500		50,100
33	アンヤナン		市販品	(2)d)	21,200	2.63	10,000
			(山之内製薬)				
33	おおない	パン酵母グルカン水可溶物	調製物7-3	(2)e)	11,600	5.14	11,500
	リヒエナン	٨			;		
	Cetra	Cetraria islandica由来	市販品(シグマ社)	_	22,000		3,550
32	Usne	Usnea barbata由来	市販品(シグマ社	ල	23,200	4.07	120
١\	大麦 4-9 ルカン	イカン		;			000
	GPC5	GPC分画画分1	調製例8	9	54,900		30.900
_	GPC5	SPC分画画分2	調製例8	ලි	129,000		11,700
. 85	GPC	GPC分画画分3	調製例8	ල	200,000	1.13	40,700
	第中セル	銀分カルボキシメチル化(1+3)					
. 1	B-D-9	- β - D - グルカン(DS=0.63)					
	GPC	3PC分画画分1	調製例9	Э	42,400	_	117,000
9	GPC-5	SbC分画画分2	調製例9	Э	77,300	1.10	91,200
	CPC	CDC中国面中3	調製 例 9	Ξ	231,000	_	80,000
	まなとうご	まらが III がら 紙 ケンケボキシメチル化	調製例11	(2)b)	8,170	_	3,630,000
	イルナルハ	!					
43	部分メナ	部分メチル化(1+3)-f-D-	調製例12	Θ	78,200	1.10	93,300
	ゲルカン						
74	を存むを	女 中 活 撃 ケ ル ハ ナ ル ソ	瓣數座13	(S)	0.300	7.04	117,000

100>	. <001	100>	100	100	100	100>		100	
2.76<	2.50<	1.26	1.23	1.19	1.19	1.27			
136,000<	159,000<	76,300	92,600	171,000	216,000	329,000<		180	
Ξ	Э	Э	Э	Э	Ξ	9			
市販品 (和光純蒸工業)	調製例2	調製例5	調製例5	調製例5	調製例5	調製例10		市販品	(和米部数十級)
カードラン	カードラン水不溶物 カードルンが消息曲条	GPC分画政治生物 GPC分画画分5	GPC分画画分6	GPC分画画分7	GPC分画画分8	部分カルボキシメチル化(1-3)	-β-D-グルカン(DS=1.20)	ゲルコース	
101	102	103	104	105	106	107		108	

グルコースおよびラミナリオリゴ糖は絶対分子量(理論値)。他は別訳の分子量圏定法により求めたポリエチレンオキシドおよびポリエチレングリコール検算値。 1) 糖鎖構造の記号は、明細書に記載した分類記号を表わす。

数料No.1~44は本発明のG因子活性化阻害物質。試料No.101~108は比較のために用いた物質。

20

表中の分子量は前記ゲルパーミエイションクロマトグラフイー (以下 GPCと略記することがある) により求めた下式で定義される数平均分 子量 (Mn) で表し、また、分子量分布は、下式で定義される多分散度 (Mw/Mn) で表わす。

5 数平均分子量 (Mn) = Σ H i Σ (H i/Mi)

重量平均分子量 $(Mw) = \frac{\Sigma (Hi \times Mi)}{\Sigma Hi}$

多分散度=Mw/Mn

10 ただし、Hiはクロマトグラムを時間で等分に多分割したときのi番目のピーク高さ(試料決度)を、Miはi番目の分子量を表わす。

G因子活性化阻害力価は下配に示す [G因子活性化阻害物質の活性力 価測定法] にて測定しmg当りの単位として示した。

[G因子活性化阻害物質(以下GIと略配することがある)の活性力

価測定法] 反応混合液200μ4中には以下のものを含む。(1)検体(注1)G I 試

料又は純水 50μ2

[G因子活性化物質 (GAと略記、注2)] 10pg添加又は無添加

(2)カブトガニライセート凝固酵素

前駆体画分(A280=2.5)(注3)

30 # 2

(3)カブトガニライセートG因子画分

(A280=0.9) (注3)

20 µ Q

(4)トリス-HCQ緩衝液(pH8.0)

20 # mole

(5)MgCQ2

20 µ mole

(6)Boc - Leu - Gly - Arg - pNA

0.13 # mole

上記反応液を37℃で30分間インキユベートした後、遊離するpNAの量を0.04%亜硝酸ナトリウム(0.48M HC&溶液)、0.3%スルフアミン酸アンモニウム、0.07%N-1-ナフチルエチレンジアミン二塩酸塩のそれぞれ0.5m&を順次加え、ジアゾカップリングにより色調変換し、545mmにおける吸光度(Asss)量として測定する。GI活件は次式により算出する。

[G]試料(GA添加)のAsis]ー [純水(GA無添加)のAsis]

10

5

この条件下において、GAによるG因子の活性化を100%阻害するG I量を100単位とする。

- (注1) 検体のうち、水不溶性のものは、0.3 M NaO Hに溶かした 後、等容の0.3 M HC 2を加えて中和して用いる。
- 15 (注2) 前記期製例5で調製したカードラン音波処理物のGPC分画精製機長(麦-2、No.106.分子量216.000)。
 - (注3) 文献 [T. Obayashi et al., Clin. Chim. Acta, <u>149</u>, 55 ~65 (1985)] に従い日本産カプトガニT.tridentatus から翻撃した。
- 20 上記表 2の内容から以下のことが明らかである。
 - (a) G因子活性化物質として知られる市販カードラン (試料No.10
 - 1)中には、水溶性低分子量のG因子活性化阻害物質が混在している(試料No.1、2)。
 - (b) (1→3) β-D-グルコシド構造部分から構成されるポリグ

リコシドの $(1 \rightarrow 3) - \beta - D - \emptyset$ ルコシド構造単位の連結偏数が $2 \sim 3$ 70の範囲内にあるポリグリコシドは本発明のG因子活性化阻害作用を示す。

(c) 阻害活性の認められない高分子量 β - グルカン画分(試料No.1 02) から各種低分子化操作により調製して得られた分子量 60,00 0以下の画分が G 因子活性化阻害力価を発現した(試料No.3、4、1

5

10

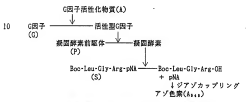
1~22).

- (a) 重合度が10以下のポリー($1\rightarrow 3$) $-\beta$ D -
- (e)、調製例10で得た(1→3) β-D-グルカンの部分カルボキシメチル化したもののうち平均置換度が1.0以上の試料(試料No.107 DS=1.2)ではG因子活性化阻害効果が消失しており、また、試料No.26に挙げた高G因子活性化阻害力価を示す試料を部分カルボキシメチル化(調製例11)により(1→3) β-D-グルコシド部分の鎖長を短縮した場合(試料No.42)及び調製例13の硫酸エステル修飾により(1→3) β-D-グルコシド構造部分を短縮した場合、G因子活性化阻害効果も低減することが併せて確認された。
 - (f) (1→3) -β-D-グルコシド構造部分の重合度が370以上を有し、分子量が60,000以上のG因子活性化効果を示す(1→3)

- β - グルカンであつても、部分メチル化(調製例12)、部分カルボ キシメチル化(調製例9、試料No. 41)により本発明で規定する構 造のものとなった場合G因子活性化阻害効果を生ぜしめることが確認で きた。

5 [G因子に対する本発明の阻害物質の作用機作]

カプトガニ血液凝固系のうち G 因子活性化系は、T.Morita et al., FEBS Letters, <u>129</u>, 318~321(1981)により報告されたとおり下記チャートのことく示される。



15 本発明の阻害物質が上記凝固系のどの部分を阻害するかを明らかにする目的で、次の実験を行った。

反応混合液 2 0 0 μ μ p には、 G 因子活性化粗審物質(ラミナリヘブ タオース、試料番号 1 0、 I と略記) 5 μ g、 G 因子活性化物質(カー ドラン音波処理物 G P C 分画画分、 試料番号 1 0 6、 A と略記) 3 μ g、 文献 [T.O bayashi et a l.C lin. Chim. Acta、 1 4 g、 5 5 - 6 5 (1 9 8 5)] に従い L A L から調製した G 因子画分(G と略記) 2 0 μ l。 凝固酵素前駆体画分(P と略記) 3 0 μ l。 Tris - H C l 緩衝液(p H 8 . 0) 2 0 μ mole、 M g C l。 2 0 μ mole、 合成基質 Boc - L eu - G ly -Arg - p N A (S と略記)0.13 μ moleを含む。

各成分の添加順序および加温条件を変えて、G因子活性化系の活性化 阻害の程度を、それぞれの実験(1~5)において、阻害剤無添加時を コントロールとして測定した結果を以下に示す。

	_		
5		実験内容	コントロールに対する 阻害率 (%)
a	1	G+A+I+P+S 37°C、10min	100
	2	G+A+I 37°C,30min +P+S 37°C,3m	<u>→</u> 100
10	3	G+I 37°C、10min+A 37°C、10min+P-	+S 37°C,10min 100
	4	G+A 37°C、30min+1 37°C、10min+P-	+S 37°C, 10min 1.7
	5	G+A+P 37°C,30min+1 37°C,10min	+S 37°C,3min 0
15	_		

実験1、2、3から明らかなごとく、G因子(前駆体)に本発明の阻 審物質(I)を添加した場合、G因子活性化物質(A)の存在の有無に かかわらず、G因子の活性化は100%阻害される。

一方、実験4、5から明らかなごとくG因子が(A)により一旦活性 化された後は阻害物質(I)を共存せしめても活性型G因子の阻害は起 らない。

従って本発明の阻害物質(I)は、G因子(前駆体)のみに作用する 物質といえる。

尚、LAL中に存在するG因子の活性化を100%阻害する量の本発 明の阻害物質(I)があれば、如何に活性化物質(A)の量を多量存在

せしめても、G因子の活性化は生じない。しかし、G因子を100%阻害し得ない少量の阻害物質(I)の存在下に活性化物質(A)が多量存在せしめた場合は、阻害物質(I)により阻害されなかったG因子が活性化物質(A)により活性化されることも確認出来た。

- 5 このことにより、A.Kakinumaらが、Biochem.Biophys.Res.Comm un.<u>101</u>,434~439(1981)に指摘した、(1→3) β D グルカン誘導体や、T.MoritaらがProg. Chim. Biol. Res., <u>189</u>、53~64(1985)に示した各種β-グルカンによるカブトガニG因子活性化能における最大活性化漆度の存在を解析出来た。
- 10 実施例45: <u>G因子活性化阻害物質添加、非添加キットのエンドトキシ</u>ン特異的測定能比較

本発明のG因子活性化阻害物質をLAL-Testに添加した場合及び 添加しなかった場合のエンドトキシン特異性比較を次の操作により、各 維維体を用いて行った。

15 用いたLAL-Testの商品は、次の構成からなるトキシカラーテスト™ (比色法、生化学工業製)である。

①過塩素酸、②水酸化ナトリウム、③緩衝液、④ライセート+発色合

成基質、⑤エンドトキシンフリー蒸留水、⑥エンドトキシン標準品、
⑦塩酸、⑥亜硝酸ナトリウム、⑥スルフアミン酸アンモニウム、⑩N
(1-ナフチル)エチレンジアミン二塩酸塩。

上記キット構成のうち、③腰衝液にG因子活性化阻害物質として試料 No.13を5μg/mgの濃度で溶解した溶液を用いて④のLAL反応主 剤を溶解した反応液群(A-キット)及び該阻害物質を含まない緩衝液 ③を用いて④を溶解した反応液群(B-キット)として、各種検体に対 するA、B両キットの反応性を比較し、下記表-3に示す。

表-3:G因子活性化阻害物質添加、非添加キットの エンドトキシン特異件比較

検体名		反応性(△Ases/30分)							
No. 試料	¥0.1 mℓ中の量	A-キット	B-キット						
1. エンドトキシン	2.5pg	0.447	0.448						
(ET,注1)	5.0pg	0.895	0.894						
2. G因子活性化物質	3.0pg	0.000	0.232						
(注2)	100ng	0.001	1.5<						
3. G因子活性化物質 + E T	3.0pg+2.5pg	0.447	0.678						
4.透析膜洗液(注3)	8.0pg	0.001	0.312						
5.选析膜洗液+ET		0.446	0.757						
6. 臨床検体	血漿として								
a (注4)	0.017m2	0.003±0.002	0.008±0.004						
ъ	(同上)	0.265	0.272						
c ·	(同上)	0.261	0.266						
d	(同上)	0.213	0.210						
e	(同上)	0.131	0.138						
f	(同上)	0.101	0.107						
g	(同上)	0.073	0.071						
h	(同上)	0.000	1.166						
i	(同上)	0.000	0.904						
j	(同上)	0.003	0.304						
k	(同上)	0.001	0.203						
1	(同上)	0.004	0.152						
m	(同上)	0.007	1.5<						
n	(同上)	0.006	1.5<						
0	(同上)	0.006	1.5<						
p	(同上)	0.003	1.5<						
q	(同上)	0.005	1.5<						
r	(同上)	0.004	1.5<						

- 注1:Escherichia coli 0111:B4 由来エンドトキシン(デイフコ社) 注 2:カードラン水不溶性画分;分子量159,000以上;表 2、No.102
- 注3:再生セルロース膜であるキュプラアンモニウムレーヨン膜で製造され たホローフアイバー型血液透析器AM-Neo-3,000 (旭メデイ カル (株) 製) に蒸留水を灌流させ洗浄した洗液。糖含量はフエノー ル硫酸法で測定した。

注4:健常者25名の平均±標準偏差

検体b~e: 敗血症の合併が疑われ、血液培養により、<u>Escherichia</u> <u>coli</u>が検 出された

- f、g:同上で、Pseudomonas aeruginosaが検出された
 - i:同上で、Candida albicansが検出された
 - j:同上で、Candida guilliermondiiが検出された
 - h: 肺アスペルギルス症
- k、Q: 剖検時に全身性真菌感染症と診断された例
- m~r: 再生セルロース膜であるキュブラアンモニウムレーヨン膜で製造されたホローフアイパー型血液透析器により透析を受けた慢性腎不全患者(数生物による感染は無し)

10

15

20

検体No.1~5は、トキシカラーテストの測定マニュアルに従い検体を溶媒にそのまま溶解し、その0.1 mdを試料として反応を行い、また検体No.6 (a~r) は、T.Obayashiの方法[J.Lab. Clin. Med., 104. 321~330(1984)]に従って、上記キット構成①、②を用い血漿検体を前処理した後その0.1 mdを試料として反応に供した。

A、B両キットの反応性は、各検体を、キット構成③、④を用いて調製した反応液に加え、37℃、30分間反応せしめ、生ずるpNAを⑦~⑩のカップリング試薬にて発色せじめ545mm吸光度値で示した。

尚、本キット組成の場合の最大反応性は

 $\triangle A_{646} = 1.5$ であった。

表-3から判るように、本発明のG因子活性化阻害物質を含むA-キットならびに従来品B-キットともに、エンドトキシン検体(No.1)に対し、同一の反応性を示す結果であったが、G因子活性化物質であるカードラン水不溶性圖分(検体No.2)は、B-キットにおいて、極めて高度の反応性を示した。一方、A-キットにおいて散検体は反応性がまったく示さなかったものの、エンドトキシンと併せた場合(検体No.3)は検体No.1のエンドトキシンと同一の反応性を示した。

リムルステスト陽性物質 (非エンドトキシン性) として知られている セルロース系透析膜水洗液

[F.C.Pearson et al., Artif. Organs, <u>8</u>, 291~298(1984)] を検体(No.4、No.5)として用いた場合の結果も、A-キット、B-キットともに上記カードラン水不溶性画分および/またはエンドトキシン派加の場合の準動と同様の結果が示された。

10

15

20

以上の結果により、本発明のG因子活性化阻害剤をLALと併用する ことは、エンドトキシン特異的測定を可能とすることが判る。

更に従来のLAL-Testで、真のエンドトキセミアか否か、明確に 判定出来ないとされた臨床血液検体について、本発明によるA-キット と従来品のB-キットの比較により、歯培養の結果、グラム陰性菌の存 在が確認された検体(No.6;b~g)においてはA、B両キットともに 高い反応性が示されたが、一方、($1 \rightarrow 3$)- β -D-グルカンを菌体 細胞壁に有することが知られている真菌の存在が確認された検体(同: $h \sim \ell$)においては、A-キットでの反応性が示されず、B-キットに高 い反応性が示された。また、臨床症状からはエンドトキセミアとは見な されない血液透析患者(慢性腎不全)の検体(同: $n \sim r$)においてもA-キットでの反応性は見られず、B-キットでの異常高値は透析酸由来の ($1 \rightarrow 3$)- β -D-グルカンによるものであることが予測された。

LAL-Testと本発明のG因子活性化阻害剤との組合せにより、上記検体のごときエンドトキシンの存在の有無が明確でない感染症、敗血症を疑われている臨床検体を測定することは、真のグラム除性菌感染症(エンドトキセミア)を的確に判別出来る利点に加えるに、真菌感染症を判別出来ることから、感染菌タイプの早期判定による該感染菌への適切な治療薬剤の選択、処置、並びにその治療効果の解析を可能とし、本発明の阻害剤を含むキットの提供は診断、医療等医学の進歩に多大の寄与が期待出来る。

以下に参考例として、本発明のG因子活性化阻害物質とカプトガニ・ アメポサイト・ライセートの組合せによるエンドトキシン特異的検出測 定用キットの調製例を示す。

参考例1: G因子活性化阻害剤を市販あるいは既存リムルステスト試薬 に、そのエンドトキシン測定時に添加することにより、エンドトキシン 特異的測定キットとする方法

1-1. リムルステスト試薬 (陳結乾燥品) は常法通り、指定された 5 溶解液 (蒸留水または緩衝液) で溶解し、これに本発明のG因子活性化 阻害剤を検体と同時あるいは別々に添加する (添加順は問わない) こと によって目的を達成する方法:

例えば、「プレゲルS」(凍結乾燥品; ゲル化法リムルステスト製品; 生化学工業(株)) に蒸留水 0.1 m&を加えて溶解し、該阻害剤 (カードランのギ酸分解物のGPC分画画分 4;表2、No.

- 14) の水溶液 (1.2 μg/ml) 0.0 1 ml
- (120μg /m2LAL) と検体0.1m2とを加えて静かに振り選ぜ、 37℃で60分間静置加温する時、エンドトキシンのみと反応し、ゲル を形成する。
- 15 1-2.リムルステスト試薬溶解液にあらかじめ該阻歯剤を溶解し、これを用いてリムルステスト試薬を溶解することによって目的を達する方法:

例えば、「コーテスト・エンドトキシン」(合成藍質法リムルステスト製品;カービービトラム社)を使用する場合は、LAL(凍結乾燥品)

1 パイアルを、あらかじめ該阻審剤(ラミナラン;表2中、No.26)

0.7 μ8を溶かした蒸留水1.4 maで溶解する。その0.1 ma (500 n

g /maLAL)に検体0.1 maを加えて37℃、10分間加温し、合成

基質(S-2423)含有緩衝液0.2 maを加えて37℃、3分間加温

する時、エンドトキシンのみと反応し、黄色を呈する。定量に際しては、

20

50%酢酸溶液を200μμα添加し、405nmで吸光度を測定する。 参考例2:G因子活性化阻害剤をLALに事前に添加することにより、 エンドトキシン特異的リムルステスト試薬キットとする方法

2-1.市販のLAL(いわゆるゲル化法リムルステスト試薬)に事前に該阻害剤を添加することによって、目的を達する方法:

例えば、「リムルスHS-テストワコー」(凍結乾燥品;ゲル化法リムルステスト製品;和光純薬工業(株))を使用して比濁時間分析法により測定する場合は、LAL(凍結乾燥品)1パイアルを、あらかじめ該阻害剤(カードランギ酸分解物のGPC分画画分4;表2中、No.1

4)0.5 μ8を溶かした蒸留水5m2で溶解する。その0.1 m2(100 m9/m2LAL)を反応用試験管に分注し、さらに検体0.1 m2を加えて、静かに振り混ぜ、比濁時間分析装置「トキシノメーターET-201」(和光純薬工業)の専用アナリシスモジユール(37℃)の所定の測光位置にセットし、スタートスイッチを入れる。エンドトキシンのみが反応し、ゲル化時間が表示される。

2-2. あらかじめ調製したLALに検体添加前に該阻害物質を添加 することによって目的を達する方法:

例えば、LALを用いて比濁法により測定する場合は、カプトガニ (<u>Tachypleus</u> <u>tridentatus</u>) の血球から低張緩衝液を用いて抽出されたラ イセート 0.1 m4に該阻害剤(ラミナラン; 表 2 中、

No.26)を1m2当り0.5 μg溶かした1M Tris-HC2-1M Mg C2,緩衡液 (pH8.0) 溶液0.01m2(50ng /m2LAL)を加え る。これに検体0.1m2を加えて、37℃で加温する。エンドトキシン のみが反応し、白濁する。経時的に660nmで吸光度を測定すれば定量

できる。

参考例3: G因于活性化阻害剤をLALの抽出調製時に添加することに より、エンドトキシン特異的リムルステスト試薬原料ライセートを製造 する方法

5 たとえば、カブトガニ (Tachypleus tridentatus、T. gigas、Lim ulus polyphemus, Carcinoscorpius rotundicauda のどれでもよい) の血リンパ液を採取し、遠心分離して血球 (約20g)を得、これに2. Omg/Qの該阻害剤(部分カルボキシメチル化ラミナラン;表2中、N o.42) を蒸留水または0.02M Tris-HCL 緩衝液 (pH 8.0) のような低張緩衝液に溶解した該阻害剤溶液100mlを加えて、ワーリ 10 ング・ブレンダーでホモゲナイズした後、遠心分離 (8.000rpm: 3 ①分間:4℃)により上清と沈澱物に分画する。この操作をもう一度繰 り返し、ト港合計約150mQをLALとして得る。このLALの一定量 を従来法で抽出されたLALの代わりに用いてリムルステスト試薬(ゲ 15 ル化法、比濁法、比濁時間分析法、合成基質法)を調製するとき、エン ドトキシンにのみ特異的に反応するエンドトキシン特異的リムルステス ト試薬を製造することができる。

なお、合成基質法エンドトキシン特異的リムルステスト試薬の製造法としては、たとえば米国特許第4,495,294号明細書 (Method for determining bacterial endotoxin and kit therefor) で開示されている基質ならびにR-Ile-Glu-Ala-Arg-pNA、methoxy carbonyl-D-hexahydrotyrosyl-Gly-Arg-pNA・AcOH等の基質を使用すれば、高感度の試薬が製造できる。ここで、Rはアセチル基、g-N-ヘペンゾイル基、g-N-カルポペンゾキシ基、N-tert-ブト

キシカルポニル基、p - トルエンスルホニル基、その他アミノ酸N端保 腰基を表わす。

一例を示すと、ライセート0.0 4mgにMgCQ2 1.5 μgおよび合成 基質 (N-tert-プトキシカルポニルーLeu-Gly-Arg-p-ニトロ 7 ニリド) 4.0 μgを加えて凍結乾燥することによって製造すること ができる。この凍結乾燥品に0.2 M Tris-HCQ緩衝液 (pH 8.0) 0.1 mgおよび検体0.1 mgを加えて37℃、30分間加温する時、エンドトキシンのみと反応し、黄色を呈する。また、ゲル化法、比濁法、比濁時間分析法のためのLAL試薬は、ライセート0.1 mgにMgCQ2 1 0 0.0 μgを加えて凍結乾燥することによって製造することができる。この試薬を参考例1-1、2-1、2-2と同様にして測定するとき、エンドトキシンのみと反応する。

産業上の利用可能性

15

20

以上述べたとおり、本発明のG因子活性化阻響剤は、LALと組合わせることにより、エンドトキシン特異的LAL-Testを提供し、エンドトキシンの存在の有無が明確でない感染症、敗血症を疑われている臨床検体を測定するときに特に有用であり、真のグラム除性离感染症(エンドトキセミア)を的確に判別出来る利点に加えるに、従来のLAL-Testを併用することにより真菌感染症を判別出来ることから、感染菌タイプの早期判定による該感染菌への適切な治療薬剤の選択、処置、並びにその治療効果の解析を可能とし、本発明の阻害剤を含むキットの提供は診断、医療等医学の進歩に多大の寄与が期待できる。

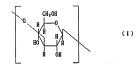
10

15

20

請求の範囲

1. 式



で示される $(1 \rightarrow 3)$ $-\beta$ -D - \emptyset - D - \emptyset - D - \emptyset - D - \emptyset - 0 個結合したポリー $(1 \rightarrow 3)$ - β - D - \emptyset - D - \emptyset - 0

- 2. ポリー ($1 \rightarrow 3$) $-\beta D \emptyset$ ルコシド構造部分が、式 (I) で示される ($I \rightarrow 3$) $-\beta D \emptyset$ ルコシド構造単位が連続して $3 \sim 3$ 1 (個結合したものからなる請求の範囲第1項記載の阻害剤。
- 3. ポリー(1→3) β D グルコシド構造部分が、式(I)で示される(1→3) β D グルコシド構造単位が連続して4~18 0. 個結合したものからなる請求の範囲第1記載の阻害剤。
 - 4. ポリグリコンドが分子量342~1.638のラミナリオリゴ糖である結束の範囲第1項記載の阻害剤。
 - 5. ポリグリコンドが分子量1,800~3,258のラミナリデキストリンである踏束の範囲第1項記載の阻害剤。
 - 6.ポリグリコシドが平均分子量2,000~60,000の(1→3)β-D-グルカンである請求の範囲第1項記載の阻害剤。
 - 7. ポリグリコシドが平均分子量3,000~23,000のラミナランである鑄水の範囲第1項記載の阻害剤。

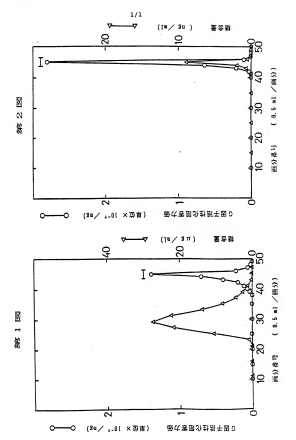
- 8. ポリグリコシドが平均分子量3,000~20,000のスクレロ タンである請求の範囲第1項記載の阻害利。
- 9. ポリグリコンドが平均分子量500,000以下のシゾフィランである請求の範囲第1項記載の阻害剤。
- 5 10.ポリグリコシドが平均分子量1,100,000以下のレンチナンである籍求の範囲第1項記載の阻害剤。
 - 11.ポリグリコシドが平均分子量12,000以下のパン酵母グル カン水可容物である請求の範囲第1項記載の阻害剤。
- 12. ポリグリコシドが平均分子量33,000以下のリヒエナンで 10 ある請求の範囲第1項記載の阻害剤。
 - 13. ポリグリコシドが平均分子量200,000以下の大麦β-グルカンである請求の範囲第1項記載の阻害剤。
 - 14. ポリグリコシドが平均分子量 40,000~240,000の部 分カルポキシメチル化(1→3)−β−D−グルカンおよびその塩(置 棒磨:0,003~1.0)である請求の範囲第1項配載の阻害利。
 - 15. ポリグリコシドが平均部分23,000以下の部分カルポキシメチル化ラミナランおよびおよびその塩(置換度:1.0以下)である 踏束の範囲第1項記載の阻害初。
- 16.ポリグリコシドが平均分子量80,000以下の部分メチル化
 (1→3) -β-D-グルカン(置換度:0.003~1.0)である請求の範囲第1項訊載の阻害利。
 - 17. ポリグリコシドが平均分子量23,000以下の部分硫酸化ラミナランおよびその塩(置換度:1.0以下)である請求の範囲第1項記載の阻害剂。

PCT/JP89/00903

18. 請求の範囲第1項記載のポリグリコシドの有効量を、カブトガ ニ・アメボサイト・ライセートに添加することからなる該カブトガニ・ アメポサイト・ライセート中に存在することがあるG因子の活性化を阻 害する方法。

19.請求の範囲第1項記載のポリグリコシドの有効量を含有するエ 5 ンドトキシンに特異的なリムルステスト試薬。

> 2.0. 請求の範囲第1項記載のポリグリコシドを、カプトガニ・アメ ポサイト・ライセート 1 ml当り少なくとも 5 0 ng 含有するエンドトキ シンに特異的なリムルステスト試薬。



. . .

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internetional Application No PCT/JP89/00903

		Internetional Application No PCT	/JP89/00903
I. CLASS	IFICATION OF SUBJECT MATTER (If several classific	etion eymbola apply, Indicate ell) *	
According	to Internetional Patent Classification (IPC) or to both Nation	nel Classification and IPC	
	Int. Cl ⁴ G01N33/579		
II. FIELDS	SEARCHED		
	Minimum Document		
lassificatio	n System I C	leselfication Symbols	
IP	G01N33/579		
	Documentation Searched other the to the Extent that auch Documente e	an Minimum Documentation are included in the Fields Searched s	
	suyo Shinan Koho ai Jitsuyo Shinan Koho	1971 - 1989 1971 - 1989	
III. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT 1		
ategory *	Citation of Document, 11 with Indication, where appr	opriete, of the relevent presages 12	Relevent to Claim No. 13
A	Clinica Chimica Acta, Vol T. Obayashi etal. [A new endotoxin specific assay limulus coagulation enzym clinical applications] P.	chromogenic using recombined es and its	1 - 20
A	FEBS LETTERS, Vol.129, No T. Morita etal. [A new (1* mediated coagulation path limulus amebocytes] p.318	1 - 20	
A	Journal of Protein Chemis '(1986), S. Iwanaga etal. coagulation system in inv P.255-268	1 - 20	
A	JP, A, 58-13517 (Seikagak 26 January 1983 (26. 01. (Family : none)	u Kogyo Co., Ltd.) 83)	1 - 20
A	JP, A, 59-28474 (Seikagak 15 February 1984 (15. 02.	u Kogyo Co., Ltd.) 84)	1 - 20
"A" doc con "E" earl filln "L" doc whi cits	(Family DOTE) cuteofres of clied documents: " unment defining the general state of the art which is not selected to be of periodizer relevance to learned to the professor selection creation or after the international go rate unment which may throw doubts on priority claimtels or on a clied to setellois the publication date of enother international control selection or control s	"I" later document published effer i priority date end not in conflict understand the principle of the "X" document of perficular relevance be considered novel or cannot inventive step "Y" document of particular relevance be considered to involve as inve- is combined with one or more combined on bring obvious to "A" document member of the same "de" document member of the same "A" document member of the same	in the application for the or y underlying the invention cannibe considered to involve a ; the cleimed invention cannitive step when the documen other such documents, such person skilled in the art
"P" doc	cument published prior to the internetional filling date but or than the pnonty date claimed	a cocument memori or ale zame	
	ne Actual Completion of the International Search	Date of Meiling of this international	Seerch Report
	mber 13, 1989 (13. 11. 89)	November 27, 1989	27. 11. 89
	nel Searching Authority anese Patent Office	Signature of Authorized Officer	

										國際	出願者	FFP	U1/	JPo	ם נ	/ 0	ט פ	U a	'
I. 発明	月の属するが	野の分割	Ħ																
国際特許	分類 (IPC)	Int	. 0	Ŀ															
		G 0	-		/5	7 0													
		u v	• • •		, ,														
11. 国族	調査を行っ	た分野												_					
			調	査	を	行	9	Æ	最	小	煕	簽	料						
分類	体系						分	類	58	号									
		G 0			,.														
ΙP	. 0	Gυ	1 N	3 3	/ 5	7 5	,												
			ž	小月	資料	以	10	資料	で調う	EET	ĪοΊ	E 6	D D						
日本	国実用	新案公	報			1	9 7	1-	19	8 9	年								
日本	国公開	実用新	案	公報		1	97	1 -	19	8 9	年								
III. 553	重する技術と	と関する	文献										_						
I用文献の ※		文献名		-±κσ	施研	75 BB	道する	5 × ±	nt.	チの草	5連寸	る節	所の	表示		請求	の節	囲の	番号
+ # J - "	21/142	~~~																	
A	Glini	ca Cl	hlm	ica	Ac	ta	. 第	1 4	9 港	. #	有 1	号(1 9	8 5	;)	1	-	2 0	
		ica Chimica Acta,第149巻,第1号(1985) ayashi etal. [A new chromogenic endotoxin																	
	s peci	fic	a s s	ау	us	ing	r	e c c	mb	ine	d 1	im	u 1 u	8					
			ation enzymes and its clinical cations P. 55-65																
	appl	cati	ons	J	Ρ,	5 5	i – (5 5											
A	FEBS LETTERS, 第129卷, 第2号(1981) 1-20																		
Α.	T. Morita etal. [A new(1→3) -B-D-glucan-																		
	media	lated coagulation pathway found in																	
	1 imul	us a	me b	0 03	, t e	, زه	P,	, 3	18	— 3	2 1								
A	T	. 1 .	, p				h			4	er s	**	#e	4-8	١.	١,	ı	20	
A	Journal of Protein Chemistry, 第5巻, 第4号, (1986), S. Iwanaga et al, The hemolymph								h	٠	•	- 0							
	0 0801	ilati	on.	21	vat	em	in	invertebrate animals											
	P. 2				,		• • •	-							-				
											,								
w PI ER Y	****	- II -			_				70.11	Mar ste	800 m T	7 10 05	# II 4		A.#.	ent:	***	***	TH
※ 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの					1,1	とか	版する	560	ではた	£ (, }	発明	の原産	又は思	論の	理解				
「E」先行文献ではあるが、国際出版日以後に公表されたもの				o .		ため	に引用	ける	60		w			4 Pe 00	-				
「L」優先権主張に疑義を摂起する文献又は他の文献の発行日 若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献				X.J	作文	埋のる	. ⊒i	は文献 るもの	000	无明	W SI								
(₹	歴由を付す)						~		Y.19	大関	連のさ	ちる文	献では	ちって,	, 当	類文製	と他の) I U	上の
	質による開示 W出願日前で						SHEE	Ø	- 3	て献と は体が	0. h	1業者	たとっ	って自 るもの	HT.	ある組・	BEK	-10	-CIE
	の後に公表さ						- W MH							-の文i	献				
IV. 12	1	E		_		_						_					_	_	
国際調査を	と完了した日	1 3	. 1	1.	8 9)		ľ	重原の	查報信	の発	送日		27	7. 1	1.8	9		
国際調査機関					1	有限の	ある事	機				_	2 G	7	9	0 6			
я	本国特	許庁((ISA	/JP				- 1	特許	庁簿	香	i i		_			 	<u>ا ــــــــــــــــــــــــــــــــــــ</u>	410
-				,								-	秋	月	ŧ	色紀-	f		雪